# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/EP05/051340

International filing date: 23 March 2005 (23.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: ES

Number: P 200400740

Filing date: 25 March 2004 (25.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 23 May 2005 (23.05.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)







EPO - DG 1

0 2. 05. 2005

EP/05/51340

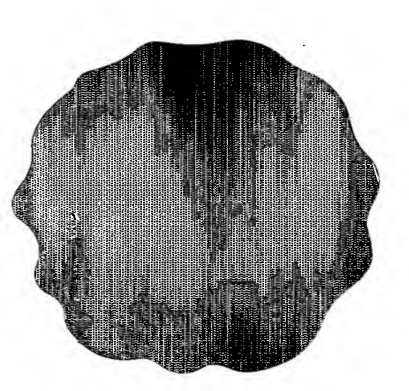


# CERTIFICADO OFICIAL

Por la presente certifico que los documentos adjuntos son copia exacta de la solicitud de PATENTE DE INVENCIÓN número P200400740, que tiene fecha de presentación en este Organismo el 2004-03-25.

INDICACIÓN DE PRIORIDAD: El código del país con el número de su solicitud de prioridad, que ha de utilizarse para la presentación de solicitudes en otros países en virtud del Convenio de París, es: ES200400740.

Madrid, 8 de Abril de 2005



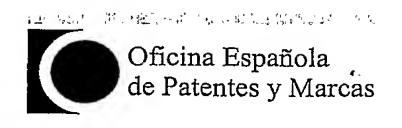
El Director del Departamento de Patentes e Información Tecnológica

P.D.

ANA Mª REDONDO MÍNGUEZ

	*	•		
* 1				31
•				*
	<b>X</b>			
1				
	1			
•				
				*
				J





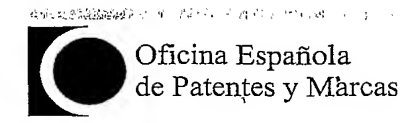
# INSTANCIA DE SOLICITUD

NUMERO DE SC	DLICITUD	·			
A SET OF				jë d	0

(1) MODALIDAD:		······································						
PATENTE DE INVENCIÓN (2) TIPO DE SOLICITUD:	T	DE UTILIDAI		4 W	N 25 13			
ADICIÓN A LA PATENTE	MODALIDAD  N ° SOLICITUE	PAL O DE ORIGEN	•	FECHA Y HORA DE PR	ESENTACIÓN EN L	_A O.E.P.M.		
SOLICITUD DIVISIONAL CAMBIO DE MODALIDAD TRANSFORMACIÓN SOLICI	FECHA SOLIC	CITUD		FECHA Y HORA PRESE		AR DISTINTO O.E.P.	м. CÓDI	GO
PCT: ENTRADA FASE NACIO	NAL			MADRID			28	}
(5) SOLICITANTE (S): APELLIDOS O DENOMINA FERRER INTERNACIONAL, S.A.	CIÓN SOCIAL	NOM	MBRE	NACIONALIDAD ESPAÑOLA	CÓDIGO PAÍS <b>ES</b>	DNI/CIF A08041162	CNAE	PYM
(6) DATOS DEL PRIMER SOLICITANTE:  DOMICILIO GRAN VIA CARLOS  LOCALIDAD BARCELONA  PROVINCIA BARCELONA  PAÍS RESIDENCIA ESPAÑA  NACIONALIDAD ESPAÑOLA	III, 94		Sepa Ochochio	TELÉFONO FAX CORREO ELEC CÓDIGO POST CÓDIGO PAÍS CÓDIGO PAÍS CÓDIGO PAÍS	CTRÓNICO TAL 08028 ES ES		<u> </u>	<u> </u>
(7) INVENTOR (ES):	APELLIDOS	6911	N	OMBRE	NAC	CIONALIDAD	C	ÖDIG
1/3 ROMERO VIDAL 2/3 GUERRERO MARTINEZ 3/3 GUGLIETTA		;	ALFONSO MARTA ANTONIO		ESPAÑOLA ESPAÑOLA ITALIANA			PAÍS ES ES IT
EL SOLICITANTE NO ES EL INVENTO (10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN:			INVENC.	LABORAL  CION PROLONG	CONTRATO	<u> </u>	JCESIÓ	N
(11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA	BIOLÓGICA:	·			<b>∡</b> N(	<u> </u>	<u>-</u>	<del></del>
(12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR		······································			FECHA		<del></del>	
(13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN		CÓDIGO PAÍS	NÚI	MERO		FECHA		
(14) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLAZA	MIENTO DE DAGO	DE TARAS DREVIO	PTO EN EL ADT 4	ICO 1 EV 44/00 DE DAT	TAITEO	[]	·	<del></del>
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·						
(15) AGENTE /REPRESENTANTANTE: NOMBI CIVANTO VILLAR, ALICIA (572-) JUAN RAMON JIMENEZ, 22. 280	<b>K</b> )	al completa. (Sta	GENTE P.I., NOMBRI	E Y CODIGO) ( RELLENES	SE, UNICAMENTE	POR PROFESIONAL	.ES)	
(16) RELACIÓN DE DOCUMENTOS QUE SE A  X DESCRIPCIÓN Nº DE PÁGINAS: 11  X Nº DE REIVINDICACIONES: 3  DIBUJOS. Nº DE PÁGINAS: 4  LISTA DE SECUENCIAS Nº DE PÁGINAS:  X RESUMEN  DOCUMENTO DE PRIORIDAD  TRADUCCIÓN DEL DOCUMENTO DE PRIORI	ACOMPAÑAN: DOCUMENT JUSTIFICAN HOJA DE IN PRUEBAS D CUESTIONA OTROS:	TO DE REPRESENTA NTE DEL PAGO DE TA IFORMACIÓN COMPL DE LOS DIBUJOS NRIO DE PROSPECCI	ASA DE SOLÌCITUD LEMENTARIA		sliže	CITANTE O REPR		ANTE
NOTIFICACIÓN SOBRE LA TASA DE CONCE Se le notifica que esta solicitud se el pago de esta tasa dispone de tres meses a más los diez días que establece el art. 81 de	considerará retirada a contar desde la pi	a sì no procede al p ublicación del anu	pago de la tasa de ncio de la concesi	e concesión; para ón en el BOPI,				

ILMO. SR. DIRECTOR DE LA OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS informacion@oepm.es





NÚMERO DE SOLICITUD

7200400740

FECHA DE PRESENTACIÓN

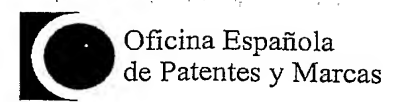
# RESUMEN Y GRÁFICO

RESUMEN (Máx. 150 palabras)

Composiciones diuréticas de liberación prolongada, que comprenden el principio activo Torasemida, las cuales suponen una gran ventaja al evitar las molestias urgencias urinarias causadas por las composiciones convencionales de liberación inmediata.

GRÁFICO





(12) <b>SO</b>	LICITUD DE PATENTE DE IN	VENCIÓN	21) NÚMERO DE SOLICITUD
31) NÚMERO	DATOS DE PRIORIDAD  32) FECHA	33 PAÍS	FECHA DE PRESENTACIÓN 2 5 MAR. 2004  62 PATENTE DE LA QUE ES DIVISORIA
71) SOLICITANTE (S)			DIVIOURIA
FERRER INTERNACIO	NAL, S.A.		
DOMICILIO 08028 BA	RCELONA, Gran Vía Carlos III, 94	NACIONALIDAD ESPA	NÕLA
72 INVENTOR (ES) Alfonso entidad	Romero Vidal, Marta Guerrero Martínez y Anto solicitante	nio Guglietta, los cuales	han cedido todos sus derechos a la
51) Int. Cl.		GRÁFICO (SÓLO	PARA INTERPRETAR RESUMEN)
			و
			موه
54) TÍTULO DE LA INVENCIÓN			••
COMPOSICIONES DIURI	ETICAS DE LIBERACION PROLONGADA		
			u.
			\$ 1 ·
(57) RESUMEN			
OF RESONEIN			
Composiciones o suponen una gran vent de liberación inmediata	diuréticas de liberación prolongada, que c taja al evitar las molestias urgencias urina	omprenden el principionica de la comprenden el principio del principio de la comprenden el principio del principio de la comprenden el principio de la compr	o activo Torasemida, las cuales s
J IIIII WILL			,,,

PRIMERA PÁGINA DE LA MEMORIA

Mod. 3106i

### COMPOSICIONES DIURETICAS DE LIBERACION PROLONGADA

### Campo de la invención

Esta invención se refiere a composiciones diuréticas de liberación prolongada que comprenden el principio activo Torasemida.

# Breve descripción de las figuras

10

La Fig. 1 muestra las curvas del porcentaje de liberación (valores acumulativos) del principio activo Torasemida in vitro comparativamente para comprimidos de liberación inmediata (LI) y comprimidos de liberación prolongada (LP) correspondientes al Ejemplo 8.

15

La Fig. 2 muestra las curvas del porcentaje de liberación del principio activo Torasemida in vitro comparativamente para comprimidos de liberación inmediata (LI) y comprimidos de liberación prolongada (LP) correspondientes al Ejemplo 8.

20

las concentraciones Fig. 3 muestra las curvas de La de después obtenidas humanos plasmáticas en principio activo Torasemida del administración comparativamente para comprimidos de liberación inmediata liberación prolongada (LP) comprimidos de (LI) correspondientes al Ejemplo 8.

30

25

La Fig. 4 muestra las curvas del número de urgencias urinarias sobre el tiempo en humanos causadas por la administración del principio activo Torasemida comparativamente para comprimidos de liberación inmediata

(LI) y comprimidos de liberación prolongada (LP) correspondientes al Ejemplo 8.

# Antecedentes de la invención

5

10

La Torasemida (patente US 4018929) es un potente agente clínica. Actúa ampliamente empleado en diurético principalmente inhibiendo la reabsorción de sodio en la porción ascendente del asa de Henle (Puschett JB and Jordan Mode of action of Torasemide in man. Progress in Pharmacology and Clinical Pharmacology. 1990;8(1):7-13). Interfiere con la bomba Na<sup>+</sup>2Cl<sup>-</sup>K<sup>+</sup> en la porción luminal de la membrana celular y bloquea la conductancia basolateral ligada a cloro (Greger R. Inhibition of active NaCl ', : reabsortion in the thick ascending limb of the loop of '"'; Torasemide. Arzneim Forsch./Drug Res. by Henle 1988;38(1):151-155).

20

15

La Torasemida tiene una biodisponibilidad del 80-90% tras: su administración oral presentando una cinética lineal y una vida media de eliminación de 3-4 horas. El perfil :: farmacocinético se caracteriza entonces por un pico máximo , de concentraciones plasmáticas ( $C_{\text{max}}$ ) que se alcanza en un periodo bastante corto de tiempo (tmax de aproximadamente 1 hora) y por una eliminación rápida (tu de aproximadamente 3-4 horas) (Neugebauer G, Besenfelder E and Möllendorf E. Pharmacokinetics and metabolism of Torasemide in man. Arzneim Forsch./Drug Res. 1988;38(1):164-166). Presenta una relación dosis-respuesta lineal a dosis desde 2.5 a 20 mg para el volumen urinario. La excreción de sodio tiene un efecto mínimo sobre el potasio (Scheen AJ. Dose-response Torasemide in healthy volunteers. curve of al. Forsch./Drug Res. 1988;38(1):156-159; Barr WH et

30

Torasemide dose-proportionality of pharmacokinetics pharmacodynamics. Progress in Pharmacology and Clinical Pharmacology. 1990;8(1):29-37). Los efectos máximos sobre eliminación de orina y electrolitos la observan se aproximadamente a las 2 horas tras la administración oral (Lesne Μ. Comparison of the pharmacokinetics and pharmacodynamics of torasemide and furosemide in healthy volunteers. Arzneim Forsch./Drug Res. 1988;38(1):160-163). Clínicamente todos estos efectos se manifiestan como una diuresis aguda y por episodios de urgencia urinaria y discomfort suprapúbico (Lambe R, Kennedy O, Kenny M and Darragh A. Study of tolerance and diuretic properties of torasemide following oral or intravenous administration to healthy volunteers. Eur J Clin Pharmacol 1986;31 (Suppl):9-14).

disponer Por tanto, supone ventaja una gran de de composiciones Torasemida que eviten molestas las urinarias urgencias causadas composiciones por las convencionales de liberación inmediata.

#### Objeto de la invención

5

10

15

25

30

Un objeto de la presente invención es proveer composiciones diuréticas que proporcionen unos niveles plasmáticos de Torasemida más constantes, evitándose de esta manera el pico inicial y proporcionando un perfil cinético con menos fluctuaciones y unos niveles más sostenidos. Con ello se reduce la frecuencia de episodios de urgencias urinarias, lo cual redunda en una mayor comodidad para los pacientes que precisan tratamiento con Torasemida.

# Resumen de la invención

30

Las composiciones de la presente invención comprenden el principio activo Torasemida y un excipiente elegido entre 5 los polímeros capaces de formar matrices. Dichos polímeros acrílicos, celulósicos, behenato de de pueden ser glicerilo, de goma guar, de goma xantana, de quitosano, de gelatina, de alcohol polivinílico y similares. En cada composición puede emplearse un solo polímero o una mezcla 10 de ellos. Otros componentes que completan las composiciones de la presente invención son los excipientes habituales en tecnología farmacéutica y comprenden diluyentes, tales como la lactosa, las celulosas, el mannitol, el fosfato cálcico y similares, así como sus mezclas; productos con acción 15 tanto aglutinante como disgregante, tales como el Aerosil® 200, los almidones, y similares, así como sus mezclas; lubricantes tales como el estearato magnésico, el talco, y similares, así como sus mezclas. Por regla general, las presente invención contienen el composiciones de la 20 principio activo en una proporción del 0.5 al 20% y el : : polímero formador de matrices en una proporción del 1 al 40왕.

Las composiciones de la presente invención son comprimidos para administración oral.

Las composiciones de la presente invención mantienen la diuresis en un tiempo máximo de 24 horas, preferentemente en las primeras 12 horas, evitándose así posibles problemas de nicturia. La  $C_{\text{max}}$  de los niveles plasmáticos obtenida después de la administración de las composiciones es mínima, de tal manera que se evita la molesta urgencia

urinaria que provocan las composiciones de liberación inmediata.

# Descripción detallada de la invención

5

10

15

Elprincipio activo Torasemida se encuentra en los comprimidos de la presente invención en cantidades de 0.5 a 20 mg. En la práctica se prefieren las dosis de 5, 10 y 20 mg por comprimido. Los polímeros formadores de matrices se eligen entre los grupos siguientes: 1. polímeros acrílicos elegidos entre el Carbopol® (carbómero, que es un polímero del ácido acrílico), el Kollicoat® (que es un copolímero del ácido metacrílico), y sus análogos y derivados; 2. polímeros celulósicos elegidos el Methocel® entre (hidroxipropilmetilcelulosa), la metilcelulosa, carboximetilcelulosa el Natrosol® sódica, (hidroxietilcelulosa) sus análogos derivados; У У Compritol® (behenato de glicerilo); 4. Meyprogat® (goma y sus análogos y derivados; 5. goma xantana; guar) quitosano; 7. gelatina; y 8. alcohol polivinílico y sus derivados.

25

20

Las composiciones de la presente invención contienen el principio activo en una proporción del 0.5 al 20% y el polímero formador de matrices en una proporción del 1 al 40%. Se ha encontrado que el polímero formador de matrices más conveniente es la goma guar, preferentemente en una proporción del 4%. Sin embargo, otros polímeros formadores de matrices pueden ser empleados en las composiciones. Sus proporciones pueden variar en un margen relativamente amplio. Así, el Carbopol<sup>®</sup> se formula en concentraciones del 1 al 20%, preferentemente el 10%, el Methocel<sup>®</sup> en concentraciones del 1 al 50%, preferentemente el 40%, el

Natrosol<sup>®</sup> y el Compritol<sup>®</sup> en concentraciones del 1 al 40%, preferentemente el 20%, el Kollicoat<sup>®</sup> en concentraciones del 1 al 40%, preferentemente el 15% y el Meyprogat<sup>®</sup> en concentraciones del 1 al 40%, preferentemente el 4%.

5

Los comprimidos de la presente invención se fabrican con los procedimientos habituales de la tecnología farmacéutica por compresión directa o por granulación húmeda, de tal manera que la humedad del granulado seco resultante es inferior al 10 %.

10

Una vez obtenidos los comprimidos de la presente invención, se someten a un test de disolución in vitro. Para ello se utiliza un aparato de palas del número 2 según las especificaciones descritas en la US Pharmacopea, a 50 rpm.

20

15

Para obtener los perfiles de disolución que simulen mejor las condiciones fisiológicas, el test se realiza en las primeras 2 horas a pH 1 y el resto del ensayo a pH 6.8. Los resultados obtenidos se muestran en las Figuras 1 y 2. Así, la Fig. 1 es la curva acumulativa de los valores de cesión del principio activo Torasemida y la Fig. 2 expresa los resultados de cesión de manera puntual.

25

La presente invención se ilustra, pero no se limita, a los siguientes ejemplos.

**Ejemplo 1:** Comprimidos de 5 mg de Torasemida con Carbopol $^{\tiny\textcircled{\tiny 0}}$  y un peso total de 85 mg

	Torasemida	5.0 mg	
5	Carbopol 940®	10.0 mg	
	Lactosa	48.0 mg	
	Estearato de magnesio	0.3 mg	
	Aerosil <sup>®</sup> 200	0.5 mg	
	Manitol csp	85 mg	
10			

Ejemplo 2: Comprimidos de 5 mg de Torasemida con Methocel<sup>®</sup> y un peso total de 100 mg

15	Torasemida	5.0	mg
	Methocel K 15 M <sup>®</sup>	40.0	mg
	Lactosa	18.0	mg
	Almidón de maíz	36.2	mg
	Almidón pregelatinizado	0.3	mg
20	Aerosil® 200	0.5	mg

**Ejemplo 3:** Comprimidos de 5 mg de Torasemida con Natrosol $^{\tiny (0)}$  y un peso total de 85 mg

	Torasemida	5.0	mg
	Natrosol HX®	20.0	mg
	Estearato de magnesio	0.3	mg
	Aerosil® 200	0.5	mg
30	Celulosa microcristalina csp	85	ma

Ejemplo 4: Comprimidos de 5 mg de Torasemida con Compritol<sup>®</sup> y un peso total de 100 mg

	Torasemida	5.0	mg
5	Compritol 888®	20.0	mg
	Lactosa	38.0	mg
	Almidón de maíz	36.2	mg
	Estearato de magnesio	0.3	mg
	Talco	0.5	mg
10			
			•
	Transport to the contract of t		

**Ejemplo 5:** Comprimidos de 10 mg de Torasemida con Kollicoat<sup>®</sup> y un peso total de 85 mg

15	Torasemida	10.0	mg
	Kollicoat® SR 30 D	30.0	mg
	Estearato de magnesio	0.6	mg
	Talco	1.0	mg
	Fosfato cálcico csp	85	mg

**Ejemplo 6:** Comprimidos de 5 mg de Torasemida con Meyprogat<sup>®</sup> y un peso total de 100 mg

25	Torasemida	5.0	mg
	Meyprogat <sup>®</sup> 90	4.0	mg
	Lactosa	54.0	mg
	Almidón de maíz	36.2	mg
	Estearato de magnesio	0.3	mg
30	Aerosil® 200	0.5	mg

**Ejemplo 7:** Comprimidos de 5 mg de Torasemida con Meyprogat<sup>®</sup> y un peso total de 85 mg

	Torasemida	5.0	mg			
5	Meyprogat <sup>®</sup> 90	3.4	mg			
	Almidón de maíz	30.77	mg			
	Aerosil® 200	0.42	mg			
	Estearato de magnesio	0.25	mg			
	Lactosa	45.16	mg			
10						
					•	
	Ejemplo 8: Comprimidos	de 10	mg	de	Torasemida	con
	Meyprogat® y un peso total	de 170 m	ıg			
15	Torasemida	10.0	mg			
	Meyprogat <sup>®</sup> 90	6.8	mg			
	Almidón de maíz	61.54	mg			
	Aerosil® 200	0.85	mg			
	Estearato de magnesio	0.51	mg			
20	Lactosa	90.30	mg			
	Ejemplo 9: Comprimidos			de	Torasemida	con
0.5	Meyprogat® y un peso total	de 340 m	g			
25						
-	Torasemida	20.0	mg			
	Meyprogat® 90	13.6	mg			
	Almidón de maíz	123.08	mg			
	Aerosil® 200	1.70	mg			
30	Estearato de magnesio	1.02	mg			
	Lactosa	180.6	mg			

# Ejemplo 10: Estudio farmacocinético en humanos

5

10

15

20

Se realizó un ensayo clínico randomizado en un grupo de 10 voluntarios sanos a los que se administró de forma cruzada comprimido de 10 mg de Torasemida de liberación un prolongada del Ejemplo 8 y otro comprimido comercial de 10 mg de Torasemida de liberación inmediata (Sutril®, Novag, España). La administración de los dos comprimidos realizó con un intervalo de separación de 1 semana. La composición de Torasemida de liberación prolongada presentó un menor pico de niveles plasmáticos (Cmax), alcanzados menos agudamente (t<sub>max</sub>) con unos niveles más sostenidos y fluctuaciones (Fig. 3). La composición de con menos liberación prolongada produjo una menor frecuencia episodios de diuresis aguda que la de liberación inmediata (Fig. 4).

Estos datos demuestran que las composiciones de Torasemida de la presente invención producen un menor pico de niveles plasmáticos y menos fluctuaciones que la composición de liberación inmediata habitual. Además, la Torasemida de liberación prolongada produce un menor número de episodios de urgencias miccionales.

#### REIVINDICACIONES

1. Composiciones de liberación prolongada que comprenden el principio activo Torasemida y un polímero formador de matrices.

2. Composiciones de liberación prolongada según la reivindicación 1, donde dichas composiciones son comprimidos para administración oral.

10

15

- 3. liberación prolongada según Composiciones de las reivindicaciones anteriores, donde el polímero formador de matrices se elige del grupo formado por , : los acrílicos, los celulósicos, los de behenato de glicerilo, los de goma guar, los de goma xantana, los :: quitosano, los de gelatina, los de alcohol polivinílico, y similares, y sus mezclas.
- 4. Composiciones de liberación prolongada según la reivindicación 3, donde el polímero formador de matrices del grupo de los acrílicos se escoge entre los polímeros del ácido acrílico y sus derivados, y similares, y sus mezclas.
- 25 5. Composiciones liberación prolongada de según la reivindicación 3, donde el polímero formador de matrices del grupo de los celulósicos se escoge entre la hidroxipropilmetilcelulosa, la metilcelulosa, la carboximetilcelulosa, hidroxietilcelulosa, la У 30 similares, y sus sales farmacéuticamente aceptables, y sus mezclas.

- 6. Composiciones de liberación prolongada según la reivindicación 3, donde el polímero formador de matrices es goma guar.
- 7. Composiciones de liberación prolongada según las reivindicaciones anteriores donde la Torasemida se encuentra en una proporción del 0.5 al 20 %.
- 8. Composiciones de liberación prolongada según la reivindicación 7, donde la Torasemida se encuentra en una proporción del 4 al 10 %.
- 9. Composiciones de liberación prolongada según las reivindicaciones anteriores donde los polímeros formadores de matrices se encuentran en una proporción del 1 al 50 %.
- 10. Composiciones de liberación prolongada según la reivindicación 9, donde los polímeros formadores de matrices se encuentran en una proporción del 2 al 40%.
  - 11. Composiciones de liberación prolongada según las reivindicaciones anteriores que comprenden además uno o más excipientes elegidos entre diluyentes, aglutinantes, disgregantes, lubricantes, y similares.
  - 12. Composiciones de liberación prolongada según la reivindicación 11, donde los diluyentes se escogen entre la lactosa, las celulosas, el manitol, el fosfato cálcico, y similares, y sus mezclas.

25

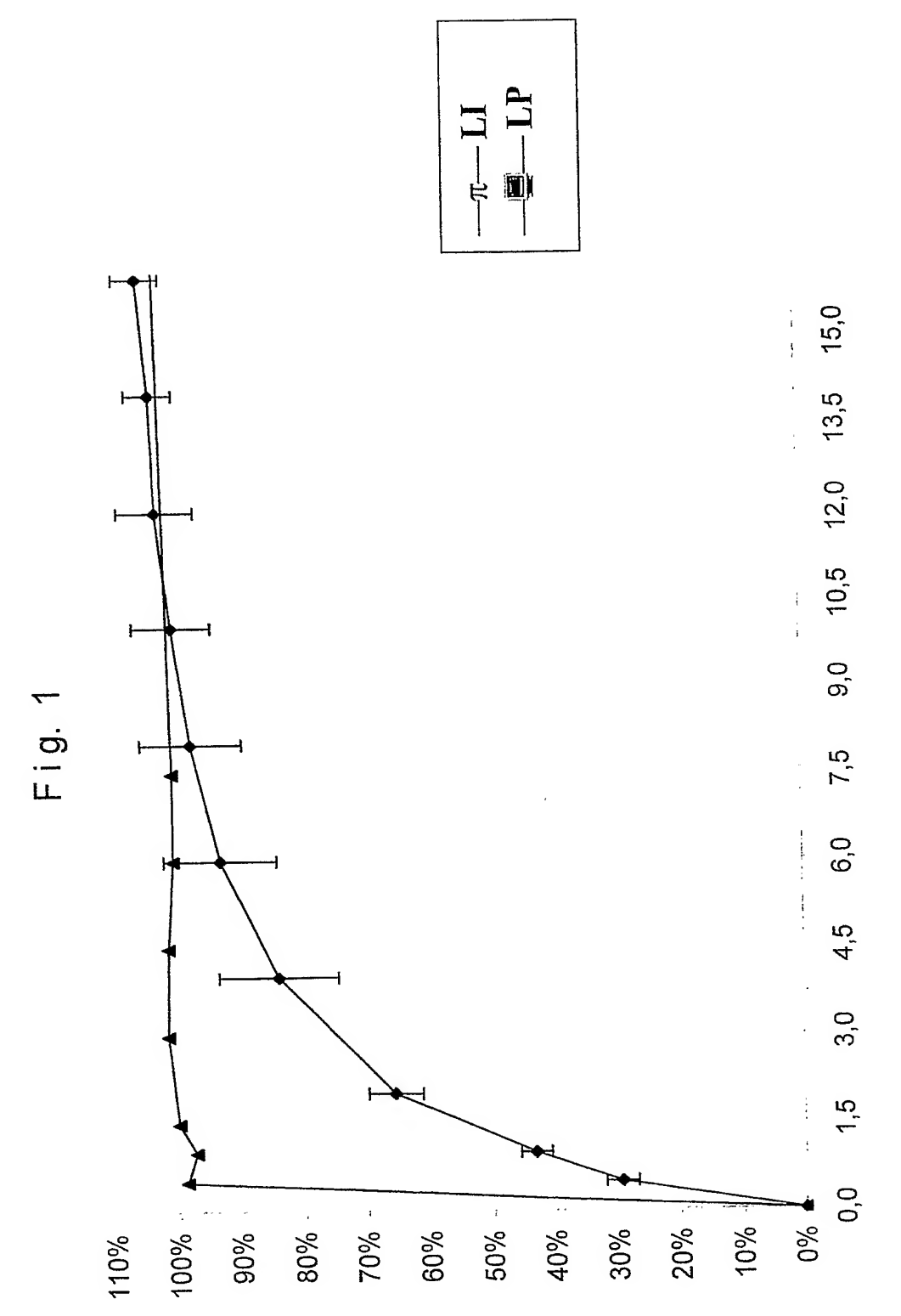
13. Composiciones de liberación prolongada según la reivindicación 11, donde los aglutinantes se escogen entre el Aerosil<sup>®</sup> 200, los almidones, y similares, y sus mezclas.

5

14. Composiciones de liberación prolongada según la reivindicación 11, donde los disgregantes se escogen entre el Aerosil<sup>®</sup> 200, los almidones, y similares, y sus mezclas.

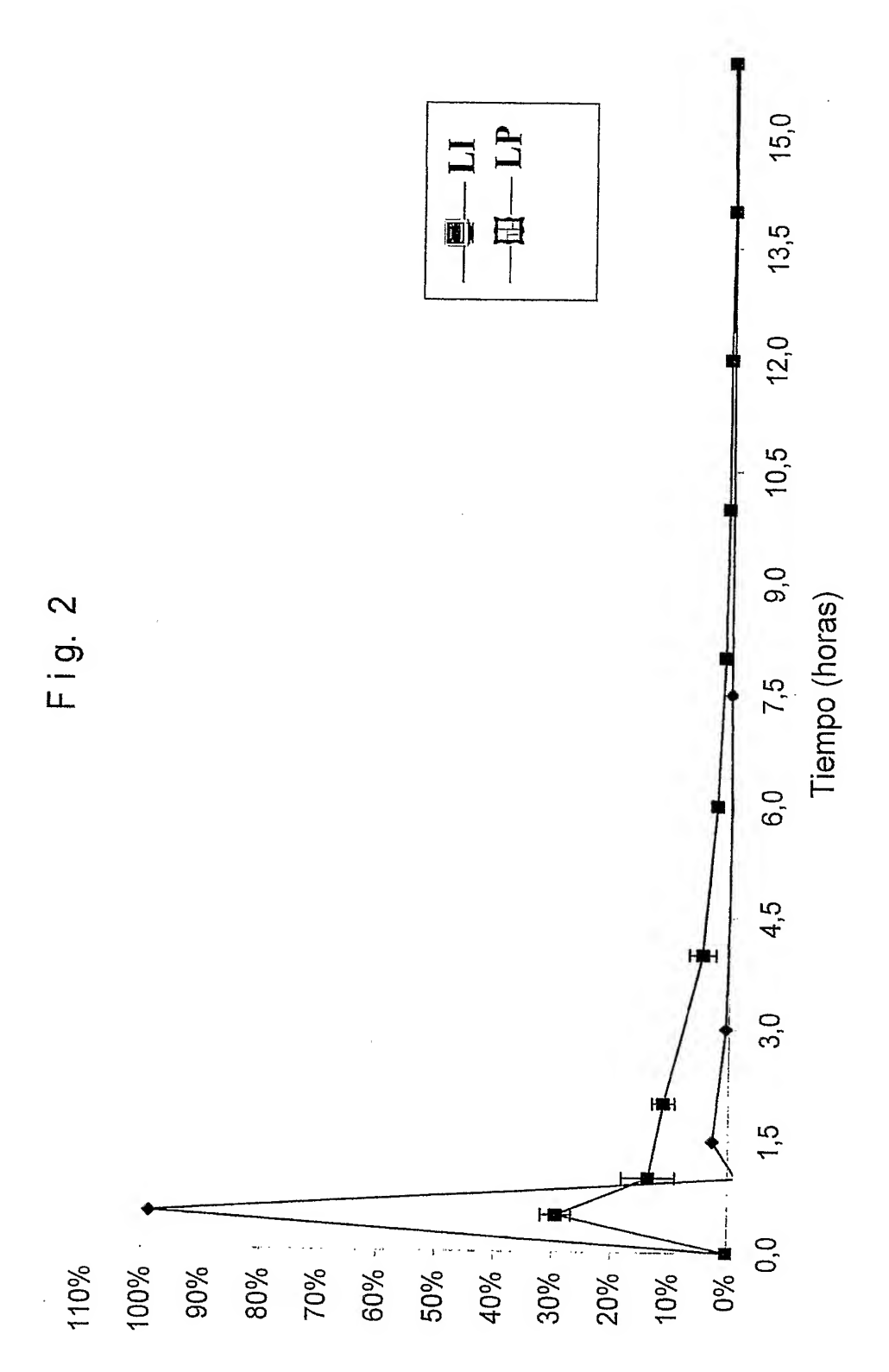
10

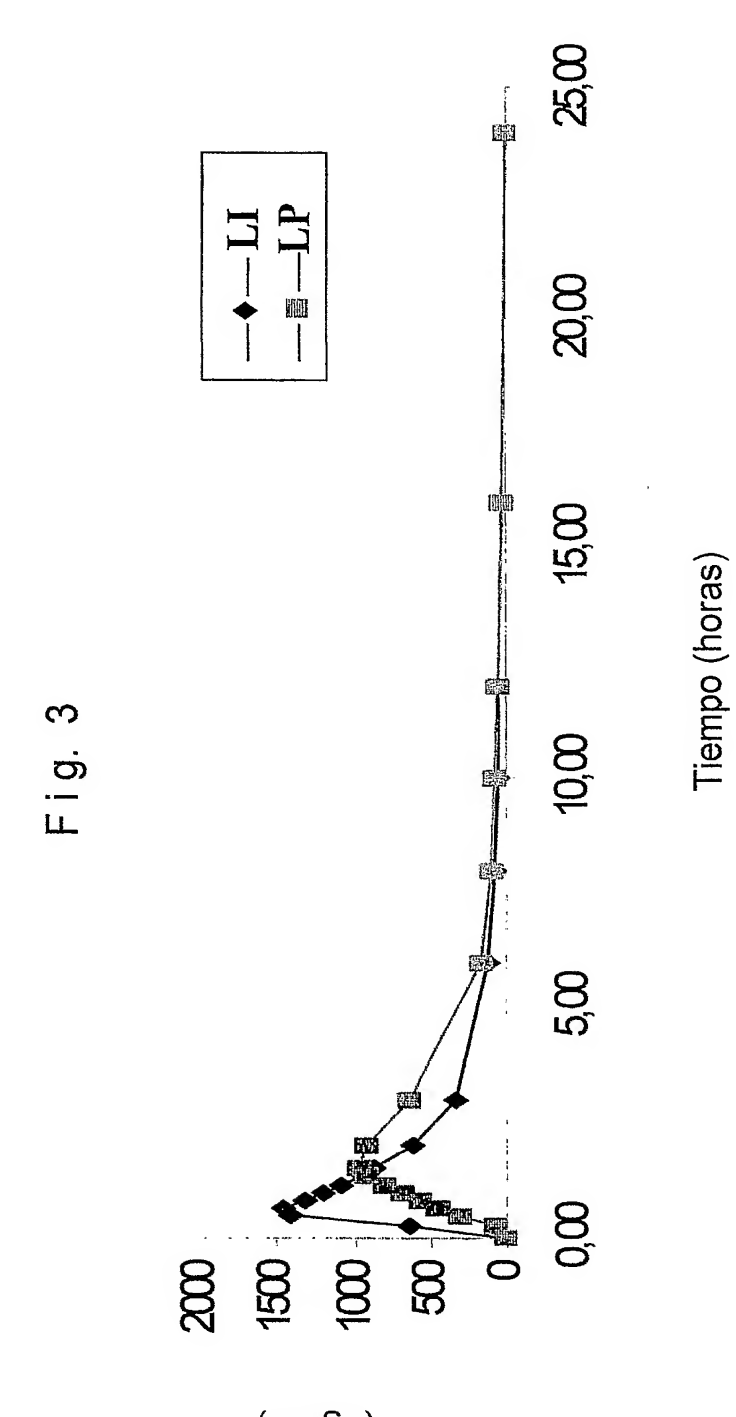
15. Composiciones de liberación prolongada según la reivindicación 11, donde los lubricantes se escogen entre el estearato magnésico, el talco, y similares, y sus mezclas.



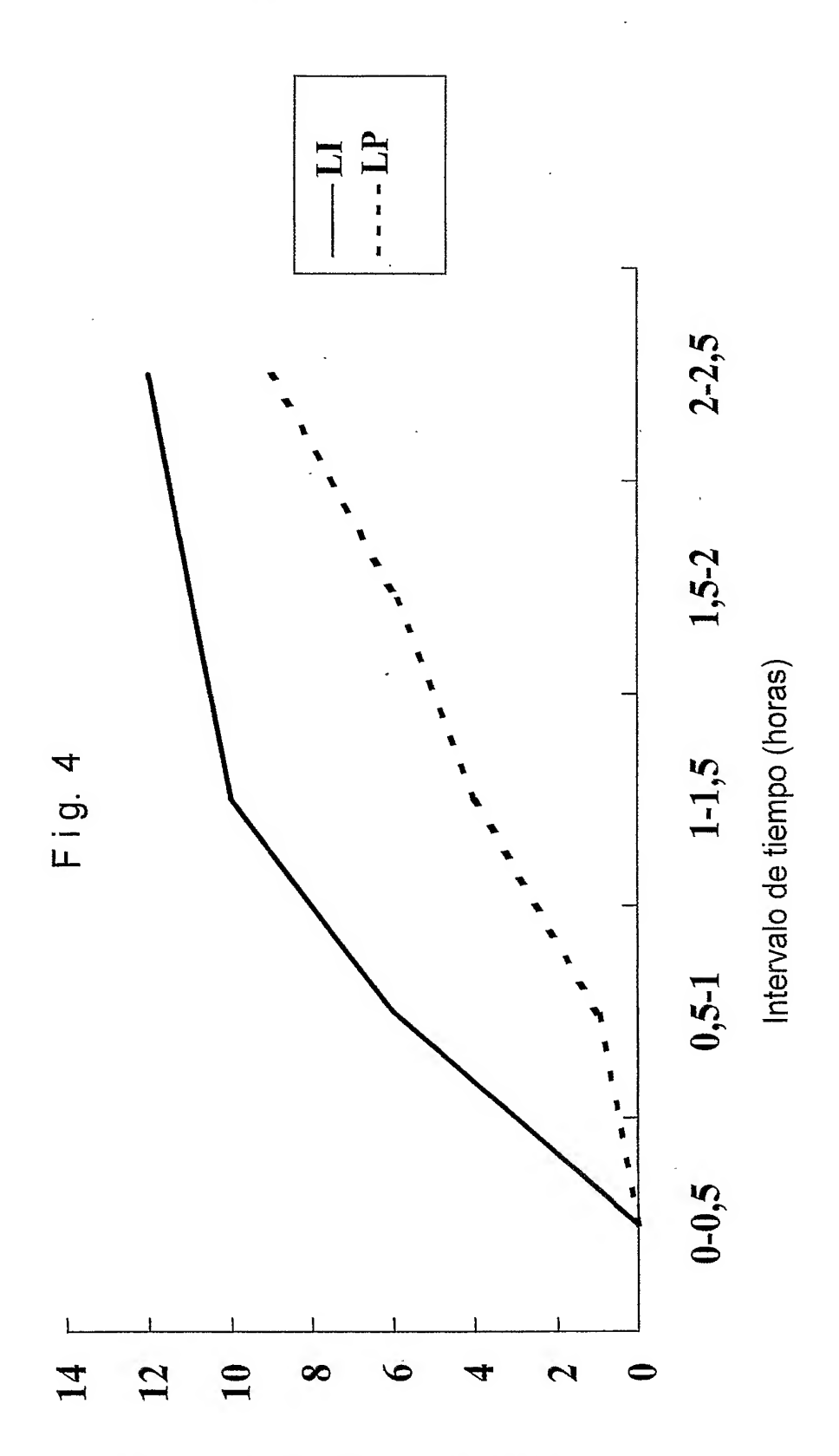
Porcentaje de liberación (valores acumulados)

Tiempo (horas)





Concentración plasmática (ng/ml)



Número de urgencias urinarias